This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

EUROPEAN PATENT OFFICE

Patent Abstracts of Japan

PUBLICATION NUMBER

08106913

PUBLICATION DATE

23-04-96

APPLICATION DATE

30-09-94

APPLICATION NUMBER

06259764

APPLICANT: AQUEOUS RES:KK:

INVENTOR:

OBARA SHINYA:

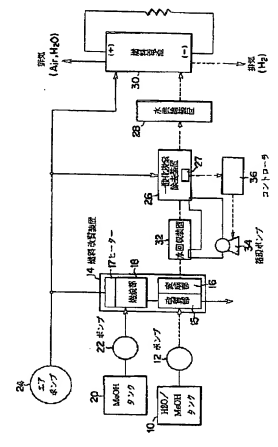
INT.CL.

H01M 8/04 H01M 8/06 H01M 8/10

TITLE

FUEL CELL POWER GENERATING

SYSTEM



ABSTRACT :

PURPOSE: To reduce the concentration of carbon monoxide in a hydrogen-rich fuel gas supplied to a fuel cell to 10ppm or less.

CONSTITUTION: A reformed gas from a fuel reformer 14 is introduced into a carbon monoxide removing unit 26 through a water recovery unit 32, cooling water is circulated to cooling layers of the unit 32 and the unit 26, and a sensor 27 for measuring the temperature of the reformed gas exhausted from the unit 26 is installed. When the temperature of the reformed gas is increased above an activation temperature region of a selected oxidation catalyst carried to the unit 26, a controller 36 controls operation of a circulation pump 34 so as to increase the circulation velocity of cooling water. The reformed gas is cooled by the cooling layers of the unit 32 and the unit 26, and the selected activation catalyst is always kept in the activation temperature region. Excess steam contained in the reformed gas by reaction in a reformer 15 and a modifier 16 is recovered and removed with the water recovery unit 32, and the reformed gas whose carbon monoxide concentration is reduced is humidified with a water supply unit 28, then supplied to a hydrogen electrode of a fuel cell 30.

COPYRIGHT: (C)1996,JPO

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)於醉出度公問發号

特關平8-106913

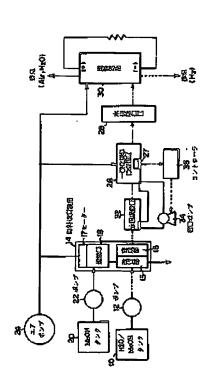
(43)公開日 平成8年(1998)4月23日

(51) Int.CL ⁶		鐵別配号	庁内登程發号	PΙ	技術設示箇所				
H01M	8/04	G							
		N							
	8/08	, A	-					-	
	8/10		9444-4K						
				家在音楽	太讚求	商卯項の政 5	FD	(全 8	頁)
(21)出贷辞号		特 通平6-259764	(71)出度人	000100768					
					アイシン	ン・エィ・ダブ	リュ係テ	众会社	
(22)出贸日		平成6年(1994)9月		愛知県安城市區井叮克堡10番地					
			(71) 出度人	591261509					
					株式会社	tエクォス・リヤ	ナーチ		
					東京亿千代田区外神田 2 丁目19番12号 (72)発明者 原 戲				
				(72)					
				1	建知県家	e城市窗井叮 含	及10番 均	タイシ	·
					ン・エィ	「・ダブリュ袋フ	公会社	4	
				(72) 発明音		3 =			
					是果成發	战命座井叮商	县10番 期	タイシ	·
					ン・エィ	・ダブリュ級ラ	父会社内	3	
				(74)代理人	券理士	△桑▽原 史雲	ŧ		
							Æ	終頁にを	さく

(57)【要約】 (修正有)

【目的】 燃料電池に供給される水素リッチな燃料ガス中の一酸化炭素濃度を10ppm以下に低減させる。

【構成】 燃料改質装置14を出た改質ガスを水回収装置32を経て一酸化炭素除去装置26に導入し、装置32を接置26の冷却層には冷却水が循環し、装置26から排出される改質ガス温度を測定するセンサー27が設けられ、該改質ガス温度が装置26に担持される選択破化触媒の活性温度域以上に上昇したときには、コントローラ36によって冷却水の循環速度を増大させるよう循環ボンブ34の作動が制御され、改質ガスは装置32をよび装置26の冷却層によって冷却され、選択酸化烷酸を常に活性温度域に維持し、同時に、改質部15および変成部16での反応により改質ガスに含まれる余剰水蒸気は装置32に回収除去され、一酸化炭素濃度を低減された改質ガスは水供給装置28で加湿された後、燃料電池元電装置。他30の水素極に供給される、燃料電池発電装置。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 原燃料ガスを改質触媒の下で改質反応 させて水素リッチな改質ガスを生成させる燃料改質手段 と、該燃料改貿手段にて生成された改貿ガス中の一酸化 炭素を変成験媒の下で水と反応させて水素と二酸化炭素 を生成させることにより該改質ガス中の一酸化炭素温度 を一次的に低減させる変成手段と、該変成手段を通過し た後の改質ガス中の一酸化炭素を選択酸化燥媒の下で酸 化除去して該改質ガス中の一酸化炭素濃度を二次的に低 よび一酸化炭素酸化除去手段を経て所定値以下に一酸化 炭素濃度が低減された改質ガスを加湿する加湿手段と、 該加湿手段により加湿された改質ガスが水素極に供給さ れる一方酸化極には酸化剤ガスが供給されて電池反応を 得る燃料電池本体と、を有する燃料電池発電装置に扱い て、前記変成手段と前記一酸化炭素酸化除去手段との間 に水回収手段を設けて該水回収手段に改質ガスを流通さ せ、かつ、該水回収手段と該一酸化炭素酸化除去手段と の間に冷却水を循環させる循環手段を設けたことを特徴 とする燃料電池発電装置。

【請求項2】 前記冷却水の温度を前記一酸化炭素酸 化除去手段に用いられる選択酸化鮫煤の活性温度域に推 持するための温度制御手段を更に有することを特徴とす る請求項1の燃料賞池発電装置。

【請求項3】 前記温度制御手段が、前記一酸化炭素 酸化除去手段から排出される改質ガスの温度を測定する 温度センサーと、該温度センサーによる測定結果を受け て前記循環手段による冷却水の循環速度を制御するコン トローラとを有してなることを特徴とする請求項2の燃 料電池発電装置。

【請求項4】 前記温度制御手段により前記一酸化炭 素酸化除去装置の作動温度が100℃以下に維持される ことを特徴とする請求項3の燃料電池発電装置。

【謫水項5】 前記水回収手段により前記改質ガス中 の余剰水蒸気と未反応メタノールが除去されることを特 徴とする請求項1の燃料電池発電装置。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は燃料電池発電装置に関す る。

[0002]

【従来の技術】従来の固体高分子電解質型燃料電池発電 装置の概略システム構成図が図6に示される。とこで燃 料電池本体30は、公知のように、固体高分子電解質膜 を2枚のガス鉱散電極で飲み、ガスセパレータで各燃料 電池セルを隔離する構造を有している。ガス拡散電極に は一般に白金が用いられるが、特に水素極に導入される 燃料ガス中に一酸化炭素が含まれていると、白金が被毒 されて発電効率を低下あるいは不安定にさせることが知 **られている。このため、図6に示される構成において**

は、燃料改質装置14の変成部16におけるシフト反 応」および一酸化炭素除去装置26における酸化反応を 経て、改質ガス中の一酸化炭素含量を低減させるものと している。

【0003】以下、改質ガスが燃料電池30の水素極 (-)に導入されるまでの流れを中心として、図6の構 成について説明する。

【10004】メタノールと過剰量の水とからなる混合燃 料がタンク10からポンプ12により燃料改質装置14 滅させる一酸化炭素酸化除去手段と、これら変成手段お(10)内の改質部15に導入され、該改質部において改質殼媒 により改質されて水素と二酸化炭素とからなる改質ガス を生成する(CH₅OH(g)+H₂O(g)→3H₂ +CO2)。吸熱反応である改質反応に必要な熱量は、 燃料改質装置14内の燃焼部18にメタノールタンク2 **りからのメタノールガスおよびエアーポンプ24からの** 空気を導入して該メタノールガスを触媒燃焼させること によって熱源ガスを生成し、この熱源ガスを改質部15 に導入することによって与えられる。燃焼部18内に充 填された鮫媒を活性温度まで加熱するためにヒータ17 20 が設けられる。

> 【0005】改質部15において改質反応を受けて得ら れる改質ガスには1%近くの多量の一酸化炭素が含有さ れている。そこで、次いで、改質部に隣接して燃料改質 装置内に設けられる変成部16に改質ガスを導入する。 変成部において変成粒媒によるシフト反応を受けて、改 質ガス中の一酸化炭素と改質部での余剰水蒸気とから水 素と二酸化炭素を生成する(CO+H2O→H2+CO 2) .

【0006】変成部16でのシフト反応により改質ガス 30 中の一酸化炭素は相当除去されるが、シフト反応は、水 蒸気と一酸化炭素のモル比をたとえば3:1のように水 蒸気過剰の条件下で行っても、一酸化炭素濃度を100 () p p m程度にまで低下させるのが限度である。

【りり07】そこで、変成部16を通過した改質ガスを 一酸化炭素除去装置26に導入し、選択酸化燥媒の下で 改貿ガス中の一酸化炭素を酸化除去し、燃料電池の水素 極(-)に導入する燃料ガス中の一酸化炭素濃度を10 ()ppm未満にまで低減させることが、たとえば特闘平 3-203165号公報に提案されている。

【0008】このようにして一酸化炭素濃度を低減され 40 た水素リッチな改質ガスは、水供給装置28にて加湿さ れた後、燃料電池本体30の水素極(-)に導入され、 エアーボンプ24から酸素極(+)に導入される酸化剤 ガス(空気)との間で電池反応を起こして発電を行うも のである。なお改質ガスの加湿は、燃料電池本体30内 の固体高分子電解質膜を湿潤状態に保持すると共に、燃 料電池を所定の作動温度(100℃前後)に温度調節 し、発電効率を最大限に発揮させるために行われる。

【発明が解決しようとする課題】一酸化炭素除去装置2

[0009]

6において担持される選択酸化殼媒とは、活性化される 酸化反応が構成分子に対してその活性温度域に応じて選 択的に作用するものを言う。一酸化炭素との酸化反応を 選択的に推進する殷嬢で反応効率に優れているものとし ては、Au/α-Fe₂O₃/Al₂O₃が知られてい る。この殷雄によれば、水素、二酸化炭素、一酸化炭素 および水を含む混合ガスである改質ガスに対して、10 ○℃以上の高温域では水素を選択的に酸化して水を生成 する反応が促進されるが、50~100℃の低温域では 促進される。

【0010】したがって、この選択酸化烷嬢を一酸化炭 素の酸化除去に利用する場合には、該触媒を担持する一 酸化炭素除去装置26を50~100℃の低温域に保持 することが不可欠であるが、従来技術によるときはかか る温度制御が十分になされていなかったため、改質ガス 中の一酸化炭素濃度を100ppm以下、より好ましく は10ppm程度もしくはそれ以下のような満足すべき 低レベルにまで低減させることが困難であった。

での改質反応およびシフト反応における余別水蒸気が多 量に含まれており、これが一酸化炭素除去装置26に直 接的に導入されるために、触媒表面を濡らして目詰まり を起こすという障害が生じていた。さらに、上記のよう に触媒温度が低温に保持されるため。一旦殼媒表面に付 着した水蒸気は容易には蒸発せず、触媒劣化を引き起こ して一酸化炭素の選択酸化反応が阻止されてしまう。 [0012]

【課題を解決するための手段】そこで本発明は上記した 従来技術の問題点を解消し、燃料電池に供給される水素 30 リッチな燃料ガス中の一酸化炭素混度を確実に100p pm以下、より好変しくは10ppm以下に低減させる ことができ、したがって発電性能を向上させ安定化させ ることのできる燃料電池発電装置を提供することを目的 とする。

【0013】かかる目的を達成するために創案された本 発明は、原燃料ガスを改質触媒の下で改質反応させて水 素リッチな改質ガスを生成させる燃料改質手段と 該燃 料改質手段にて生成された改質ガス中の一酸化炭素を変 成触媒の下で水と反応させて水素と二酸化炭素を生成さ せることにより該改質ガス中の一酸化炭素濃度を一次的 に低減させる変成手段と、該変成手段を通過した後の改 質ガス中の一酸化炭素を選択酸化燥媒の下で酸化除去し て該改質ガス中の一酸化炭素凝度を二次的に低減させる 一酸化炭素酸化除去手段と、これら変成手段および一酸 化炭素酸化除去手段を経て所定値以下に一酸化炭素温度 が低減された改質ガスを加湿する加湿手段と、該加湿手 段により加湿された改質ガスが水素極に供給される一方 酸化極には酸化剤ガスが供給されて電池反応を得る燃料

変成手段と前記一酸化炭素酸化除去手段との間に水回収 手段を設けて該水回収手段に改質ガスを流通させ、か つ、該水回収手段と該一酸化炭素酸化除去手段との間に 前記水回収手段に用いられた冷却水を循環させる循環手 段を設けたことを特徴とする。

【0014】前記冷却水の温度を一酸化炭素酸化除去手 段に用いられる選択酸化触媒の活性温度域に維持するた めに温度制御手段を設けることができる。この温度制御 手段は、一酸化炭素酸化除去手段から排出される改質ガ 一酸化炭素を選択酸化して二酸化炭素を生成する反応が 10 スの温度を測定する温度センサーと 該温度センサール よる測定結果を受けて循環手段による冷却水の循環速度 を制御するコントローラとを有するものとして構成され 得る。

[0015]

【作用】改質ガス中の一酸化炭素は、変成手段における シフト反応および一酸化炭素酸化除去手段における酸化 反応により、100ppm以下、特に好適には10pp m以下の濃度に低減され、燃料電池の水素極に供給され るので、電極触媒として用いられる白金を被毒させるこ 【0011】また、改質ガス中には燃料改質装置14内 20 とがなく、所期の電池性能を安定的に発揮させることが できる。

> 【0016】変成手段から排出された改質ガスは、改質 反応および変成反応における余別水蒸気を多量に含んで いるが、一酸化炭素酸化除去手段に導入される前に水回 収手段を通過することにより、該余剰水蒸気が凝縮回収 されるので、一酸化炭素酸化除去手段に用いられる選択 酸化触媒の表面を濡らして目詰まりを生じさせることが 防止される。

【10017】水回収手段においては、改質ガスの通過す る水回収層が冷却水の通過する冷却層によって冷却され るため、改質ガス中の余剰水蒸気は水回収層内で凝縮 し、改質ガス下流部に設けられたドレイン部に回収され るか、あるいは冷却層通過後の冷却水が回収される冷却 水タンクに直接回収される。この冷却水は、選択酸化粒 媒の活性温度(100℃以下)に温度調整されており、 前記水回収手段の冷却層と一酸化炭素酸化除去手段の冷 却層との間を循環しているので、改質ガスは一酸化炭素 酸化除去手段の内部において常に該温度以下に維持され ており、選択酸化燥媒の作用が最大限に活性化される。 【りり18】一方、変成手段から排出された改質ガスに は、改質反応における未反応メタノールも微量ながら含 まれている。このメタノールは、一酸化炭素除去手段に 用いられる選択酸化燥媒に付着して被毒を引き起こすと 共に、燃料電池本体に供給されると電極成分に付着して ここでも被毒を引き起こす。このメタノールは、従来 は、燃料電池本体への燃料ガス供給直前に設置される水 供給装置においてのみ除去されていたが、本発明では、 改質ガスが水回収手段を通過するときに水と同時にメタ ノールとが除去されるため、水供給装置通過後には残留 **電池本体と、を有する燃料電池発電装置において、前記 50 メタノール量が確実に許容節囲量にまで低減される。**

【実施例】 本発明による固体高分子電解質型燃料電池発電装置のシステム構成について、図 1 を参照しながら説明する。なお、図6 に示される従来構成と同一の装置、部分には同一の符号が付されている。

5

【0020】燃料改質装置14の燃焼部18には、メタノールタンク20からの液体メタノールがポンプ22により導入されると共に、エアポンプ24からの空気が導入され、該燃焼部に充填される燃焼触媒上で燃焼されることによって熱源ガスが生成される。ヒータ17は、燃 10焼触媒を活性温度まで加熱するために設けられている。なお、熱源は上記に特定されるものではなく、たとえば、空気を燃焼助剤として水素ガスや液体メタノールをバーナーで燃焼させて熱源ガスを生成してもよい。熱源ガスは、後述する改質部15%よび変成部16における改質反応およびシフト反応のための熱源として用いられる。

【0021】改貿原料であるメタノールおよび水の混合 液体燃料(混合比1:1~1:4)はタンク10に収容 されており、ポンプ12により燃料改質装置14の改質 20 部15に導入される。改質部15には図示されないが改 質原料を気化する気化部が備えられ、該気化部にて順次 気化された改質燃料ガスが改質部の改質放成上に導入さ れて、改質反応(CH_s OH(g)+H_z O(g)→3 H2 + CO2) により改質ガスが生成される。改質部1 5は改質鮫媒の担持体であり、たとえばCu/Znから なる改質驗媒が含浸、溶射、電若、スパッタ、塗布等に より改質部構造体に担持されている。改質部構造体は前 記熱源ガスによって改質触媒の活性温度範囲である25 ○~300℃に保持される。改質脫媒の下で改賢反応を 受けて生成される改質ガスは水素リッチなものではある が、余剛水蒸気、二酸化炭素および微量(1%程度)の 一酸化炭素が含まれている。

【0022】改貿反応により生成された改質ガスは、改質部15から隣接する変成部16に導入され、変成験嬢の下でのシフト反応(CO+H₂O→H₂+CO₂)により一酸化炭素が除去され、改質ガス中の一酸化炭素濃度が1000ppm程度にまで低減される。シフト反応の活性温度範囲は150~200℃であり、変成部での加熱源として前記熱源ガスが利用される。

【0023】変成部16におけるシフト反応を経た改質ガスは、水回収装置32に導入される。水回収装置32は、図2に示されるように、改質ガスを通過せしめる水回収暑39と、室温以下の冷却水を通過せしめる冷却層40とが交互に積層されて構成されており、これら積層構造体の底部には冷却層40通過後の冷却水を貯留せしめる冷却水タンク41が設けられる。改質ガスは、水回収暑39を通過する間に、隣接する冷却層40を通過する冷却水によって冷却され、改質ガス中の余刻水蒸気が終稿して水となり、水回収暑39の底部に形成された排50

水孔42から冷却水タンク41に回収される。

【0024】図2の水回収装置32における水回収層39は単なる空間として形成されているが、図3に示されるように、シリカゲル等の吸水剤の薄層43を冷却層40との境界壁面に含浸、塗布等により形成してもよい。あるいは、吸水剤を水回収層39の空間内全体あるいは部分的に充填してもよい。このように吸水剤を用いることにより、改質ガス中の余剰水分の緑暗回収効率を高めることができる。

【0025】また、改質ガスを冷却することにより経縮されて得た水を、図2または図3のように冷却水タンク41に直接回収することに代えて、図4に示されるように、水回収装置32の結層構造体底部に隣接してドレイン部44を設け、水回収層39の底部に溜まった影縮を該ドレイン部44に回収するように構成することもできる。図4に示す実施例では水回収層39の空間内全体に吸水剤45を充填しているが、吸水剤45は水回収層39に部分的(たとえばドレイン部44に接する下方空間部のみ)に充填してもよく、あるいは図2に示すように水回収層を単なる空間として形成しても、あるいは図3に示すように水回収層の壁面に吸水剤の薄層を形成してもよいことは勿論である。

【0026】冷却水は、循環ポンプ34により、水回収装置32の冷却層40、冷却水タンク41と一酸化炭素除去装置26内の冷却層38(図5)との間を循環している。一酸化炭素除去装置26の改置ガス排出口における改質ガス温度を高時測定しており、その測定信号はコントローラ36に送られる。該排出口における改質ガス温度がたとえば100℃以上に上昇したことが検知されたとき、コントローラ36は、冷却水の循環速度を増大させて冷却効果を向上させるよう循環ポンプ34を制御する。このようにして、燃料改質装置14の変成部16を通過した改質ガスは、水回収装置32にて循環する冷却水によって冷却され、余剰水分と未反応メタノールが除去される。

【0027】水回収装置32にて冷却された改質ガスは、次いで一酸化炭素除去装置26に導入されて、該装置内に担持される選択酸化触媒(Au/α-Fe2O340/A12O3)による酸化反応(CO+1/2O2→CO2)により、改質ガス中の一酸化炭素が二酸化炭素に酸化除去される。一酸化炭素除去装置26は、図5に示されるように、改質ガスを通過せしめる險媒充填唇37と冷却水を通過せしめる冷却層38とが交互に積層されて構成されている。上記したようにコントローラ36により100℃以下に制御された冷却水が循環ボンブ34を介して水回収装置32のタンクおよび一酸化炭素除去装置26の冷却層38を循環しているので、改質ガスは一酸化炭素除去装置26の冷却層38を循環しているので、改質ガスは一酸化炭素除去装置26の冷却層38を循環しているので、改質ガスは一酸化炭素除去装置26の冷却といるので、改質がスは一酸化炭素除去装置26の冷却層38を循環しているので、改質がスは一酸化炭素除去装置26の心質人口から排出口に至るまで

5

7

て、上記選択酸化絵域によって一酸化炭素を二酸化炭素 に酸化除去する反応が十分に活性化され、改質ガス中の 一酸化炭素濃度を10ppm以下、さらには10ppm 以下にまで低減することが可能となる。

【図1】 た改質ガスは、恒温水槽およびヒーターよりなる水供給 装置の報 装置28を介して、燃料電池30の水素極(一)に供給 【図2】 される。水供給装置28において改質ガスが冷却される 根図である。水供給装置28において改質ガスが冷却される 【図3】 適作助温度域に保持され、かつ、電解質膜に水分構給が 10 である。なされてその湿潤状態が維持される。 【図4】

[0029]

【発明の効果】燃料電池の水素極への改質ガス供給経路において、燃料改質装置と選択酸化触媒による一酸化炭素除去装置との間に水回収装置を設けた本発明によれば、燃料改質装置を出た改質ガスが水回収装置にて選択酸化触媒の活性温度域に冷却されるので、一酸化炭素除去装置における一酸化炭素の酸化除去が効率的に行われ、100ppm以下あるいは10ppm以下の低浪度にして燃料電池水素極に供給することができる。

【0030】また、燃料改買装置において改質反応およびシフト反応を受けた改質ガス中には余別水蒸気が含まれているが、水回収装置を通過することで該余剰水蒸気が除去されるので、一酸化炭素除去装置に担待される選択酸化炭媒の表面を濡らして目詰まりを起こすことが防止され、炭媒劣化をもたらすことがない。

【0031】更に、改質ガス中の未反応メタノールも水米

*回収装置通過中に除去されるので、一酸化炭素除去装置 の選択酸化燥燥および燃料電池の電極成分を被毒させる ことがない。

【図面の簡単な説明】

【図1】 本発明による固体高分子電解質型燃料電池発電 装置の概略システム構成図である。

【図2】図1中の水回収装置の構成例を微略的に示す斜 視図である。

【図3】水回収装置の別の構成例を概略的に示す斜視図 0. である。

【図4】水回収装置の更に別の構成例を機略的に示す斜 視図である。

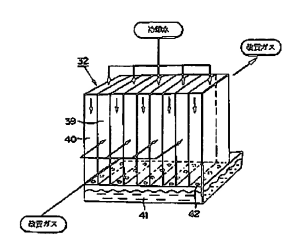
【図5】図1中の一酸化炭素除去装置の構成例を概略的 に示す斜視図である。

【図6】従来技術による固体高分子電解質型燃料電池発 電装置の概略システム構成図である。

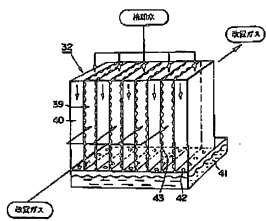
【符号の説明】

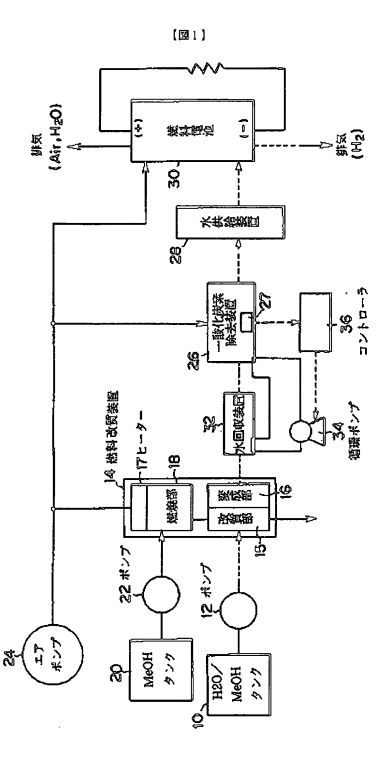
- 14 燃料改貿装置
- 15 改質部
- 20 16 変成部
 - 26 一酸化炭素除去装置
 - 27 温度センサー
 - 30 燃料電池
 - 32 水回収装置
 - 34 循環ポンプ
 - 36 コントローラ

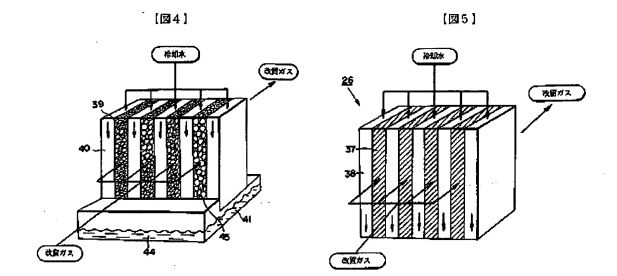
[図2]



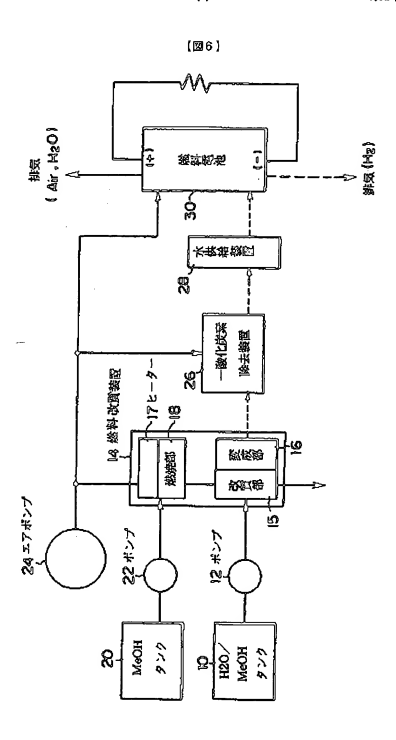
[図3]







ı



フロントページの続き

(72)発明者 谷崎 勝二 東京都千代田区外神田2丁目19番12号 株 式会社エクォス・リサーチ内

(72)発明者 小原 伸哉

東京都千代田区外神田2丁目19番12号 株 式会社エクォス・リサーチ内